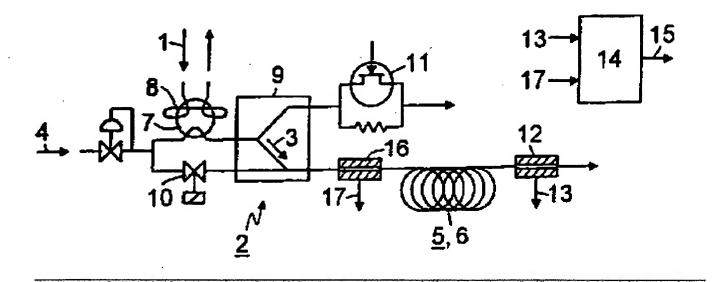
PAT 2002-591060 AN: Gas chromatography quantitative analysis comprises use of detectors prior to and after separation column PN: WO200263290-A2 PD: 15.08.2002 AB: NOVELTY - In a gas chromatography process, a sample is broken down into components (3) in a separator (9) and then fed especially to a first quantitative detector (16) prior to arriving at a separator (5). DETAILED DESCRIPTION - In a process to analyze a precise sample dose, the sample is broken down for quantitative analysis of selected components using a second detector (12) generating a signal (13). Both the first (17) and second (13) signals are used in the quantitative determination. The quantitative sample (3) result is compared with the known value derived from a calibrated sample and corrected as appropriate. The first detector (16) passage cross sectional area is approximately the same as that of the separator (5).; USE - Chromatography process gas analysis. ADVANTAGE - The first detector validates the result of the second detector and enhances the accuracy of the process without further calibration. DESCRIPTION OF DRAWING(S) - The drawing shows a chromatography installation with a first detector before the separation column and a second detector after the separation column. Sample components 3 Separator 5 Separator column 9 Second separator 12 Signal 13 First detector 16 Signal 17 (SIEI) SIEMENS AG; PA: MUELLER F; IN: WO200263290-A2 15.08.2002; **DE10105728-**B4 15.09.2005; FA: DE10105728-A1 05.09.2002; EP1358477-A2 05.11.2003; US2004099046-A1 27.05.2004; CO: AT; BE; CH; CY; DE; DK; EP; ES; FI; FR; GB; GR; IE; IT; LI; LU; MC; NL; PT; SE; TR; US; WO; DN: AT; BE; CH; CY; DE; DK; ES; FI; FR; GB; GR; IE; IT; LU; MC; NL; PT; SE; TR; LI; G01N-030/00; G01N-030/02; G01N-030/62; G01N-030/66; IC: G01N-030/78; MC: J04-B01C; S03-E09C1; J04; S03; DC: FN: 2002591060.gif PR: DE1005728 08.02.2001; 15.08.2002 FP:

UP:

23.09.2005





® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

Offenlegungsschrift

® DE 101 05 728 A 1

(2) Aktenzeichen: 101 05 728.8
 (2) Anmeldetag: 8. 2. 2001

43 Offenlegungstag: 5. 9. 2002

(5) Int. Cl.⁷: **G 01 N 30/62** G 01 N 30/66

(7) Anmelder:

Siemens AG, 80333 München, DE

(72) Erfinder:

Müller, Friedhelm, 76351 Linkenheim-Hochstetten, DE

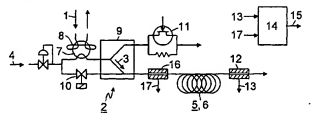
(56) Entgegenhaltungen:

DE 38 31 548 C2

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (54) Verfahren zur gaschromatographischen Analyse einer Probe
- Bei einem Gaschromatographen wird eine zu analysierende dotierte Probe zur Trennung von in der Probe enthaltenen Komponenten durch eine Trenneinrichtung geleitet, an deren Ende ausgewählte Komponenten mittels eines Detektors erfasst und anhand des von dem Detektor gelieferten Detektorsignals quantitativ bestimmt werden. Um eine Validierung und im Weiteren eine Erhöhung der Genauigkeit der Analyse zu ermöglichen, wird mittels eines weiteren Detektors (16) vor der Trenneinrichtung (5) die Probe (3) zerstörungsfrei erfasst und anhand des von dem weiteren Detektor (16) gelieferten weiteren Detektorsignals (17) quantitativ bestimmt; das Ergebnis der quantitativen Bestimmung der Probe (3) wird zur Überprüfung der Analyse herangezogen.



Beschreibung

[0001] Bei der Gaschromatographie wird ein zu analysierendes Stoffgemisch (Probe) mittels einer Dosiereinrichtung in Form eines möglichst kurzen und scharf begrenzten Probenpfropfes auf den Eingang einer Trenneinrichtung (Trennsäule, Trennsäulenschaltung) gegeben und mittels eines Trägergasstromes durch die Trenneinrichtung hindurch transportiert. Die einzelnen Komponenten der Probe treten in der Trenneinrichtung mit einer Trennsubstanz in unter- 10 schiedlicher Weise in Wechselwirkung, so dass sie verschieden schnell durch die Trenneinrichtung hindurch transportiert werden und nacheinander an deren Ausgang erscheinen. Aus der einzigen Mischzone des anfänglichen Probenpfropfes entstehen also unterschiedliche aufeinanderfol- 15 gende Zonen mit den getrennten Probenkomponenten, wobei die Breiten dieser Zonen aufgrund des Transports der Komponenten durch die Trenneinrichtung und ihre Wechselwirkung mit der Trennsubstanz größer als die des Probenpfropfes sind. Die getrennten Probenkomponenten werden 20 am Ausgang der Trenneinrichtung mittels eines Detektors erfasst, der ein analoges Detektorsignal (Chromatogramm) mit Peaks beim Auftreten jeder einzelnen getrennten Komponente erzeugt. Die Breite jedes einzelnen Peaks entspricht der Breite der Zone der jeweiligen Komponente, während 25 die Höhe des Peaks von der Konzentration der Komponente in dem Trägergas abhängig ist. Das Zeitintegral über jeden Peak, also die Peakfläche, ist zu der Menge der betreffenden Probenkomponente und damit zu der Dosiermenge der Probe und der Konzentration der jeweiligen Komponente in 30 dem zu analysierenden Stoffgemisch proportional. Um daher aus den Peakslächen die Mengen der einzelnen Probenkomponenten bzw. deren Konzentrationen bestimmen zu können, sind die Peakflächen mit Kalibrierfaktoren (Responsefaktoren) zu multiplizieren, welche zuvor im Rahmen 35 von Kalibriermessungen für jede Komponente anhand von Kalibrierproben mit vorgegebener Menge und Zusammensetzung ermittelt werden müssen.

[0002] Für eine genaue und zuverlässige gaschromatographische Analyse einer Probe, muss daher deren Dosierung 40 entsprechend genau und zuverlässig erfolgen. Durch Kalibrierung des Chromatographen in bestimmten Zeitabständen kann festgestellt werden, ob seit der letzten Kalibrierung Veränderungen an dem Chromatographen aufgetreten sind oder nicht. Bei erheblichen Veränderungen muss befürchtet werden, dass die seit der letzten Kalibrierung erhaltenen Analysenergebnisse fehlerhaft waren und beispielsweise zu einer fehlerhaften Prozesssteuerung geführt haben. In solchen Fällen werden die Kalibrierzyklen verkürzt. Vom Zeitpunkt jeder neuen Kalibrierung an werden die von dem 50 Chromatographen bis zum nächsten Kalibrierungszeitpunkt gelieferten Analysenergebnisse als korrekt angenommen.

[0003] In zunehmendem Maße wird jedoch eine Validierung der Analysenergebnisse, d. h. eine gesicherte Aussage über die Richtigkeit jeder einzelnen Analyse gefordert. Dies 55 kann, wie oben gezeigt, durch die Kalibrierung nicht geleistet werden.

[0004] Eine Möglichkeit der Validierung ist durch das sogenannte Verfahren der inneren Normierung (100%-Methode) gegeben, wobei eine Probe vollständig quantitativ 60 analysiert wird, um anschließend die Gesamtmenge der Probe aus der Summe aller aus den Peakflächen ermittelten Komponentenmengen zu berechnen. Wenn die berechnete Gesamtmenge der Probe bei aufeinanderfolgenden Analysen schwankt, werden die Flächen der zu bestimmenden Peaks entsprechend korrigiert. Voraussetzungen sind dabei jedoch die vollständige Analyse der Probe, die Verwendung nur eines einzigen Detektors, da sich zwei oder mehr Detek-

toren unterschiedlich verändern können, sowie die Konstanz der Responsefaktoren aller Probenkomponenten. Diese Voraussetzungen sind jedoch zumeist nicht gegeben. So werden insbesondere in der Prozess-Chromatographie üblicherweise an Schnittstellen innerhalb des Trennsystems nicht interessierende Komponenten herausgeschnitten oder rückgespült, wobei nicht an allen Ausgängen des Trennsystems Detektoren vorhanden sind.

[0005] Eine weitere Möglichkeit der Validierung der Analysenergebnisse bietet das Verfahren des inneren Standards, wobei der Probe eine Standardverbindung in bekannter Menge zugegeben wird. In dem Maße, wie die Peakfläche des Standardpeaks bei aufeinanderfolgenden Analysen schwankt, werden die Flächen der zu bestimmenden Peaks korrigiert. Dieses in der Labor-Chromatographie verwendete Verfahren ist jedoch in der Prozess-Chromatographie in der Regel nicht anwendbar, weil das genaue Zumischen des Standards zu einer online aus dem Prozess entnommenen Probe mehr Probleme schafft als beseitigt.

[0006] Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, eine Validierung und im Weiteren eine Erhöhung der Genauigkeit der Analysenergebnisse bei der Gaschromatographie, insbesondere der Prozess-Gaschromatographie, zu ermöglichen.

[0007] Ausgehend von einem Verfahren zur gaschromatographischen Analyse einer dosierten Probe, die zur Trennung von in der Probe enthaltenen Komponenten durch eine Trenneinrichtung geleitet wird, an deren Ende ausgewählte Komponenten mittels eines Detektors erfasst und anhand des von dem Detektor gelieferten Detektorsignals quantitativ bestimmt werden, wird die Aufgabe dadurch gelöst, dass mittels eines weiteren Detektors vor der Trenneinrichtung die Probe zerstörungsfrei erfasst und anhand des von dem weiteren Detektor gelieferten weiteren Detektorsignals quantitativ bestimmt wird und dass das Ergebnis der quantitativen Bestimmung der Probe zur Überprüfung der Analyse herangezogen wird.

[0008] Der weitere Detektor liefert dabei über sein Detektorsignal einen Ist-Wert der tatsächlich in die Trenneinrichtung eingeleiteten Probenmenge, so dass mit diesem Ist-Wert Validierungsaussagen möglich sind. Die Probe darf durch die weitere Detektion nicht zerstört werden, so dass als weiterer Detektor beispielsweise ein Wärmeleitfähigkeitsdetektor, ein geeigneter optischer Detektor, oder ein mit akustischen Oberflächenwellen arbeitender Detektor, nicht aber beispielsweise ein Flammenionisationsdetektor in Frage kommt. Unter Trenneinrichtung sind sowohl eine einzige Trennsäule als auch eine komplette Trennsäulenschaltung oder einzelne Trennsäulen als Bestandteil einer Trennsäulenschaltung zu verstehen, wobei die Trenneinrichtung dementsprechend auch über mehrere Ausgänge mit Detektoren verfügen kann. Die quantitative Erfassung der Probe ist somit nicht nur auf die Stelle unmittelbar hinter der Dosierung der Probe beschränkt, sondern kann überall dort erfolgen, wo Trennsäulen über Umschalteinrichtungen zum Ausschneiden oder Verzweigen von Probenkomponenten zum oder zum Rückspülen einzelner Trennsäulen miteinander verbunden sind. Dosierfehler und Probenverluste beim Umschalten können somit erkannt und korrigiert werden.

[0009] So wird die Dosierung der Probe in vorteilhafter Weise dadurch validiert, dass die Probe mittels des weiteren Detektors unmittelbar nach ihrer Dosierung quantitativ bestimmt wird und dass das Ergebnis der quantitativen Bestimmungen der Probe mit dem bekannten Wert einer Kalibrierprobenmenge verglichen wird. Dazu wird beispielsweise einmalig ein Kalibrierprobenpfropf mit dem weiteren Detektor detektiert und die Soll-Fläche des dabei erhaltenen weiteren Detektorsignals abgespeichert. Mit dieser Soll-Flä-

che wird dann jedes Mal die Ist-Fläche des bei der Detektion eines Probenpfropfes erzeugten weiteren Detektorsignals verglichen. Je nach der aktuellen Zusammensetzung einer zu analysierenden Probe wird diese und damit die erhaltene Ist-Fläche von der entsprechenden Kalibrierprobe abweichen; wenn jedoch diese Abweichungen z. B. gering sind und gleichzeitig durch den Detektor am Ende der Trenneinrichtung große Änderungen in der Probenzusammensetzung detektiert werden, so ist sicher, dass die am Ende der Trenneinrichtung detektierten großen Änderungen tatsächlich Än- 10 derungen der Probenzusammensetzung darstellen und nicht auf Dosierfehlern beruhen. Große bzw. plötzliche Veränderungen in einem Prozess, aus dem die zu analysierende Probe entnommen wird, können dann mit Sicherheit erkannt werden, um daraufhin gegensteuernd in den Prozess eingrei- 15 fen zu können.

3

[0010] Wie bereits oben erwähnt, kann bei vollständiger Analyse einer Probe die Probenmenge auch anhand der 100%-Methode aus der Summe aller Peakflächen des Chromatogramms ermittelt werden. In diesem Fall bietet der weitere Detektor den Vorteil einer Überwachung der Funktionsfähigkeit des Detektors am Ausgang der Trenneinrichtung bzw. der Detektoren an mehreren Ausgängen. Wenn sich beispielsweise im Laufe der Zeit die Empfindlichkeit von Detektoren ändert, so führt dies zu unterschiedlichen Ergebnissen bei der Bestimmung der Probenmenge über die 100%-Methode und das weitere Detektorsignal der weiteren Detektors.

[0011] Auf gleiche Weise, wie für die Dosierung der Probe am Eingang der Trenneinrichtung beschrieben, können auch Fehlfunktionen bei Umschalteinrichtungen zwischen einzelnen Trennsäulen erkannt werden.

[0012] Im Weiteren lässt sich die Genauigkeit der chromatographischen Analyse dadurch erhöhen, dass die Ergebnisse der quantitativen Bestimmung ausgewählter Kompo- 35 nenten der Probe mittels des Ergebnisses der quantitativen Bestimmung der Probe korrigiert werden. Wie nämlich eingangs erläutert, werden zur quantitativen Bestimmung von Probenkomponenten die zugehörigen Peakflächen in dem Detektorsignal mit Kalibrierfaktoren (Responsefaktoren) multipliziert, welche zuvor für die Komponenten anhand von Kalibrierproben mit vorgegebener Menge und Zusammensetzung ermittelt wurden. Eine gegenüber der Soll-Dosiermenge abweichende Ist-Dosierung der Probe kann daher unter Verwendung der stoffspezifischen Bestandteile der 45 Kalibrierfaktoren, z. B. der Wärmeleitfähigkeit der Probekomponenten, aus dem Ergebnis der quantitativen Bestimmung der Komponenten herausgerechnet werden.

[0013] Wie bereits erwähnt, darf die Probe durch die weitere Detektion vor dem Eintritt in die Trenneinrichtung nicht 50 zerstört werden. Um darüber hinaus auch die Trennleistung insgesamt nicht zu beeinträchtigen, weist der verwendete weitere Detektor vorzugsweise einen von der Probe durchströmten Messpfad auf, dessen Querschnittsabmessungen zumindest annähernd den inneren Querschnittsabmessungen der Trenneinrichtung entsprechen. Dadurch wird verhindert, dass der möglichst kurze und scharf begrenzte Probenpfropf durch den weiteren Detektor gestört wird. Dasselbe gilt auch für die mehr oder weniger getrennten Zonen der Probenkomponenten, wenn der weitere Detektor zwi- 60 schen zwei Trennsäulen einer Trennsäulenschaltung liegt. [0014] Zur weiteren Erläuterung der Erfindung wird im Folgenden auf die Figuren der Zeichnung Bezug genommen. Im Einzelnen zeigen

[0015] Fig. 1 ein Ausführungsbeispiel eines nach dem erfindungsgemäßen Verfahren arbeitenden Gaschromatographen mit einem Detektor am Ende der Trennsäule und einem weiteren Detektor am Anfang der Trennsäule,

[0016] Fig. 2 ein Beispiel für die von dem Detektor und dem weiteren Detektor gelieferten Detektorsignale,

[0017] Fig. 3 ein Ausführungsbeispiel für den Detektor und weiteren Detektor,

5 [0018] Fig. 4 ein Ausführungsbeispiel eines Gaschromatographen mit zwei hintereinander geschalteten Trennsäulen und einer dazwischen liegenden Umschalteinrichtung zum Rückspülen der ersten Trennsäule,

[0019] Fig. 5 ein Ausführungsbeispiel eines Gaschromatographen mit zwei hintereinandergeschalteten Trennsäulen und einer dazwischenliegenden Umschalteinrichtung zum Ausschneiden von Probenkomponenten und zum Rückspülen der erste Trennsäule und

[0020] Fig. 6 ein Ausführungsbeispiel eines Gaschromatographen mit einer hinter einer ersten Trennsäule liegenden Umschalteinrichtung zum Verteilen von Probenkomponenten auf zwei weitere Trennsäulen und zum Rückspülen der erste Trennsäule.

[0021] Fig. 1 zeigt einen Gaschromatographen zur Analyse einer Probe (Stoffgemisch) 1, die nach Entnahme aus einem technischen Prozess und Aufbereitung, wie z. B. Verdampfung, einer Dosiereinrichtung 2 zugeführt wird, wie sie beispielsweise aus der WO 00/17634 bekannt ist. Die Dosiereinrichtung 2 dient dazu, zu einem vorgegebenen Zeitpunkt eine vorgegebene Dosiermenge der Probe 1 in Form eines kurzen und scharf begrenzten Probenpfropfes 3 in einen Trägergasstrom 4 einzuschleusen und einer Trenneinrichtung 5, hier in Form einer einzigen Trennsäule 6, zuzuführen. Dazu weist die Dosiereinrichtung 2 ein Dosierventil 7 auf, welches in einer hier gezeigten ersten Schaltstellung die Probe 1 in ein Dosiervolumen 8 leitet. In einer zweiten, um 60° gedrehten Schaltstellung wird das Dosiervolumen 8 in den Weg für das Trägergas 4 geschaltet und von dem Trägergas 4 einem Injektor 9 zugeführt. Solange ein Magnetventil 10 geöffnet ist, fließt das Trägergas 4 durch das Magnetventil 10 und den Injektor 9 in die Trennsäule 6, während die Probe 1 aus dem Dosiervolumen 8 über ein zur Justierung des Injektors 9 dienendes Membranventil 11 nach außen abgeleitet wird. Wird das Magnetventil 10 für eine vorgegebene Dauer geschlossen, so wird in dem Injektor 9 aus der Probe 1 ein Teil abgezweigt und als scharf begrenzter Probenpfropf 3 in die Trennsäule 6 eingeschleust. Diese ist dazu ausgebildet, die in dem Probenpfropf 3 enthaltenen Probenkomponenten beim Durchströmen der Trennsäule 6 zu trennen, so dass die einzelnen Probenkomponenten am Ende der Trennsäule 6 nacheinander an einen Detektor 12 gelangen und dort detektiert werden. Der Detektor 12 liefert ein Detektorsignal 13, das in einer Auswerteeinrichtung 14 zur quantitativen Bestimmung ausgewählter Probenkomponenten ausgewertet wird. Das dabei erhaltene Analysenergebnis 15 kann einer Prozesssteuer- und/oder -regeleinrichtung zugeführt werden, die in Abhängigkeit von dem Ergebnis 15 steuernd oder regelnd in den Prozess, aus dem die Probe 1 entnommen wurde, eingreifen kann. Zur Validierung des Analysenergebnisses 15 ist zwischen der Dosiereinrichtung 2 und der Trenneinrichtung 5 ein weiterer Detektor 16 angeordnet, der den Probenpfropf 3 zerstörungsfrei detektiert. Der weitere Detektor 16 liefert dabei ein weiteres Detektorsignal 17, aus dem in der Auswerteeinrichtung 14 die tatsächlich in die Trenneinrichtung 5 eingeleiteten Probenmenge bestimmt wird.

[0022] Fig. 2 zeigt entsprechend ihrem zeitlichen Auftreten den von dem Injektor 9 abgegebenen Probenpfropf 3, das von dem weiteren Detektor 16 gelieferte weitere Detektorsignal 17 und das von dem Detektor 12 gelieferte Detektorsignal 13. Das Detektorsignal 13 weist für jede detektierte Probenkomponente einen Peak, z. B. 18, auf, dessen Peakfläche 19 zu der Menge der betreffenden Probenkom-

4

ponente proportional ist. Durch Multiplikation der Peakfläche 19 mit einem vorab anhand einer Kalibrierprobe bekannter Zusammensetzung und Menge ermittelten Kalibrierfaktor wird die Menge der betreffenden Probenkomponente berechnet, wobei vorausgesetzt ist, dass die der Trenneinrichtung 5 aufgegebene Probenmenge genau der Kalibrierprobenmenge entspricht bzw. genau bekannt ist. Aufgrund von Dosierfehlern, beispielsweise als Folge langsamer Veränderungen der Dosiereinrichtung 2, können jedoch Abweichungen zwischen der Soll-Dosiermenge und der Ist-Dosiermenge des Probenpfropfes 3 auftreten. Das von dem weiteren Detektor 16 gelieferte weitere Detektorsignal 17 ist mit seiner Fläche 20 zu der Ist-Dosiermenge proportional und ermöglicht daher bei jedem Analysevorgang eine Überprüfung der Dosierung bis hin zu einer Ermittlung der tatsächlichen Ist-Dosiermenge. Dazu wird beispielsweise einmalig ein Kalibrierprobenpfropf mit dem weiteren Detektor 16 detektiert und die Soll-Fläche des dabei erhaltenen weiteren Detektorsignals 17 abgespeichert. Mit dieser Soll-Fläche wird dann jedes Mal die Ist-Fläche 20 des bei der Detek- 20 tion eines Probenpfropfes 3 erzeugten weiteren Detektorsignals 17 verglichen. Mit der dabei erhaltenen Abweichung zwischen Soll-Fläche und Ist-Fläche 20 kann dann unter weiterer Berücksichtigung der Kalibrierfaktoren das Analysenergebnis 15 für jede Probenkomponente korrigiert wer- 25

[0023] Fig. 3 zeigt einen abwechselnd als Detektor 12 und als der weitere Detektor 16 arbeitenden Wärmeleitfähigkeitsdetektor 21. Der Wärmeleitfähigkeitsdetektor 21 weist vier drahtförmige Heizwiderstände 22, 23, 24 und 25 auf, 30 die in einer Brückenschaltung 26 angeordnet sind, wobei die Brückenschaltung 26 an zwei einander gegenüberliegenden Schaltungspunkten 27 aus einer Detektorschaltung 28 mit einem Strom gespeist wird und die zwischen den beiden anderen gegenüberliegenden Schaltungspunkten 29 auftre- 35 tende Spannung von der Detektorschaltung 28 zur Erzeugung des Detektorsignals 13 bzw. des weiteren Detektorsignals 17 erfasst wird. Die in der Brückenschaltung 26 einander diagonal gegenüberliegenden Heizwiderstände 24 und 25 sind am Ende der Trennsäule 6 in einem Messpfad 30 des 40 Detektors 12 angeordnet, während die beiden übrigen Heizwiderstände 22 und 23 in einem zwischen die Dosiereinrichtung 2 (Fig. 1) und die Trennsäule 6 geschalteten weiteren Messpfad 31 des weiteren Detektors 16 angeordnet sind. Die Messpfade 30 und 31, insbesondere aber der weitere 45 Messpfad 31, sind derart ausgebildet, dass ihre inneren Querschnittsabmessungen denen der Trennsäule 6 entsprechen, so dass der möglichst kurze und scharf begrenzte Probenpfropf 3 durch den weiteren Detektor 16 und die am Ende der Trennsäule erscheinenden Zonen mit den getrenn- 50 ten Probenkomponenten durch den Detektor 12 nicht gestört werden. Der mittels des Trägergases 4 in die Trennsäule 6 eingeleitete Dosierpfropf 3 gelangt zunächst in den Messpfad 31 des weiteren Detektors 16, während der Messpfad 30 des Detektors 12 von dem Trägergas 4 durchströmt wird. Der Wärmeleitfähigkeitsdetektor 21 arbeitet dann als der weitere Detektor 16, wobei der Messpfad 30 des Detektors 12 als Referenzpfad dient, Wenn die getrennten Probenkomponenten schließlich in den Messpfad 30 des Detektors 12 gelangen, arbeitet der Wärmeleitfähigkeitsdetektor 21 als 60 der Detektor 12, wobei der von dem Trägergas 4 durchströmte Messpfad 31 des weiteren Detektors 16 als Referenzpfad für den Detektor 12 dient. Die Heizwiderstände 22, 23, 24 und 25 und die Innenwände der Messpfade 30 und 31 bestehen aus Materialien, die sich gegenüber dem zu analysierenden Stoffgemisch bzw. dem Trägergas 4 inert verhalten, also beispielsweise aus Gold bzw. Siliziumdioxid (Quarz), so dass eine Veränderung des Stoffgemischs auf-

grund chemischer Reaktionen ausgeschlossen ist.

[0024] Der in Fig. 4 gezeigte Gaschromatograph unterscheidet sich von dem nach Fig. 1 dadurch, dass die Trennsäule 6 der Trenneinrichtung 5 als Vorsäule dient, der über eine Umschalteinrichtung 32 eine Hauptsäule 33 nachgeschaltet ist. Die Umschalteinrichtung 32 dient dazu, die Vorsäule 6 mit Trägergas 4 rückzuspülen, wenn der Probenpfropf 3 diese verlassen hat und mit den teilweise getrennten Probenkomponenten in die Hauptsäule 33 eingetreten ist. Der Detektor 12 ist am Ende der Hauptsäule 33 angeordnet und detektiert dort die vollständig getrennten Probenkomponenten. Neben dem weiteren Detektor 16 am Eingang der Vorsäule 6 sind weitere Detektoren 34 und 35 an den Ausgängen der Umschalteinrichtung 32 angeordnet, wobei der weitere Detektor 34 zwischen der Umschalteinrichtung 32 und dem Eingang der Hauptsäule 33 liegt. Die Fläche des von dem weiteren Detektor 34 gelieferten Detektorsignals 36 ist somit proportional zu der tatsächlich in die Hauptsäule 33 gelangenden Probenmenge, während die Fläche des von dem weiteren Detektor 35 gelieferten Detektorsignals 37 proportional zu den dort den Chromatographen verlassenden Probenmengen ist. Durch Auswertung der Detektorsignale 13, 17, 36 und 37 in der Auswerteeinrichtung 14 kann also genau bestimmt werden, welche Probenmengen tatsächlich in die Trennsäulen 6 und 33 gelangen, so dass Fehlfunktionen der Dosiereinrichtung 2 und der Umschalteinrichtung 32 erkannt und ihre Auswirkungen auf die Analysenergebnisse 15 berücksichtigt bzw. korrigiert werden können, so wie dies vorstehend anhand der Fig. 1 bis 3 erläutert wurde. Wie durch unterschiedliche Schraffierung hervorgehoben ist, werden auch hier die Funktionen von jeweils zwei Detektoren 16 und 34 bzw. 12 und 37 von jeweils einem einzigen Wärmeleitfähigkeitsdetektor wahrgenommen. Die durch einen Wärmeleitfähigkeitsdetektor realisierten Detektoren, z. B. 16 und 34, sind dabei im Hinblick auf die Funktionsweise des Chromatographen so ausgewählt, dass immer nur einer der beiden Detektoren von der Probe durchströmt wird, während gleichzeitig durch den jeweils anderen Detektor das Trägergas 4 strömt.

[0025] Bei dem in Fig. 5 gezeigten Gaschromatographen ist im Unterschied zu Fig. 4 die Umschalteinrichtung 32' dazu ausgebildet, wahlweise die vorgetrennten Probenkomponenten nach ihrem Austritt aus der Vorsäule 6 ganz oder teilweise über einen Gaspfad aus der Trenneinrichtung 5 auszuschleusen (auszuschneiden) und gleichzeitig die Hauptsäule 33 mit dem Trägergas 4 zu spülen oder die vorgetrennten Probenkomponenten in die Hauptsäule 33 weiterzuleiten und ggf. gleichzeitig die Vorsäule 6 mit dem Trägergas rückzuspülen. Eine solche Umschalteinrichtung 32' ist beispielsweise aus der bereits erwähnten WO 00/17634 bekannt. Wie bei dem Beispiel nach Fig. 4 sind an allen Ausgängen der Umschalteinrichtung 32' Detektoren 34, 35 und 39 angeordnet, um durch Auswertung ihrer Detektorsignale 36, 37 und 40 zusammen mit den Detektorsignalen 13 und 17 der Detektoren 12 und 13 am Anfang und Ende der Trenneinrichtung 5 zu bestimmen, welche Probenmengen tatsächlich in die Trennsäulen 6 und 33 gelangen bzw. die Umschalteinrichtung 32' verlassen. Die quantitative Analyse der mittels der Umschalteinrichtung 32' ausgeschnittenen Probenkomponenten erfolgt in vorteilhafter Weise durch einen Detektor 41 unmittelbar am Ende der Vorsäule 6 und nicht z. B. durch den Detektor 39, so dass das Detektorsignal 42 nicht durch die Umschalteinrichtung 32' beeinflusst ist. Auch hier werden die Funktionen von jeweils zwei Detektoren, z. B. 12 und 35, von jeweils einem einzigen Wärmeleitfähigkeitsdetektor wahrgenommen.

[0026] Bei dem in Fig. 6 gezeigten Gaschromatographen ist im Unterschied zu Fig. 5 die Umschalteinrichtung 32"

zusätzlich dazu ausgebildet, die Weiterleitung der Probe zwischen der Hauptsäule 33 und einer weiteren Hauptsäule 43 umzuschalten. Am Ausgang der weiteren Hauptsäule 43 ist ein Detektor 44 angeordnet, der ein Detektorsignal 45 erzeugt, und am Eingang der weiteren Hauptsäule 43 ein weiterer Detektor 46, der ein Detektorsignal 47 erzeugt. Auch hier wird durch Auswertung der Detektorsignale 13, 17, 36, 37, 40, 42, 45 und 47 festgestellt, welche Probenmengen tatsächlich in die Trennsäulen 6, 33 und 43 gelangen bzw. die Umschalteinrichtung 32" verlassen.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur gaschromatographischen Analyse einer dosierten Probe (Probenpfropf 3), die zur Trennung von in der Probe (3) enthaltenen Komponenten durch eine Trenneinrichtung (5) geleitet wird, an deren Ende ausgewählte Komponenten mittels eines Detektors (12) erfasst und anhand des von dem Detektor (12) gelieferten Detektorsignals (13) quantitativ bestimmt werden, dadurch gekennzeichnet, dass mittels eines weiteren Detektors (16) vor der Trenneinrichtung (5) die Probe (3) zerstörungsfrei erfasst und anhand des von dem weiteren Detektor (16) gelieferten weiteren Detektorsignals (17) quantitativ bestimmt wird und 25 dass das Ergebnis der quantitativen Bestimmung der Probe (3) zur Überprüfung der Analyse herangezogen wird.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Probe (3) mittels des weiteren Detektors 30 (16) unmittelbar nach ihrer Dosierung quantitativ bestimmt wird und dass das Ergebnis der quantitativen Bestimmungen der Probe (3) mit dem bekannten Wert einer Kalibrierprobenmenge verglichen wird.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Ergebnisse der quantitativen Bestimmung ausgewählter Komponenten der Probe (3) mittels des Ergebnisses der quantitativen Bestimmung der Probe (3) korrigiert werden.
- 4. Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der weitere Detektor (16) einen von der Probe (3) durchströmten Messpfad (31) aufweist, dessen Querschnittsabmessungen zumindest annähernd den inneren Querschnittsabmessungen der Trenneinrichtung (5) entsprechen.
- 5. Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass als weiterer Detektor (16) ein Wärmeleitfähigkeitsdetektor (21) verwendet wird
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass der Wärmeleitfähigkeitsdetektor (21) alternierend als Detektor (12) und als der weiterer Detektor (16) arbeitet, indem von in einer Brückenschaltung angeordneten Heizwiderständen (22, 23, 24, 25) zwei in den beiden unterschiedlichen Brückenhälften einander diagonal gegenüberliegende Heizwiderstände (24, 25) in einem Messpfad (30) des Detektors (12) und die beiden anderen Heizwiderstände (22, 23) in einem Messpfad (31) des weiteren Detektors (16) angeordnet sind und immer nur jeweils einer der beiden Messpfade (30, 60 31) von der Probe durchströmt wird.

Hierzu 4 Seite(n) Zeichnungen

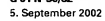
4

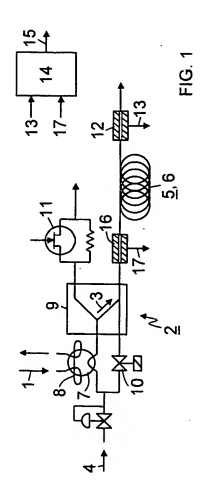
- Leerseite -

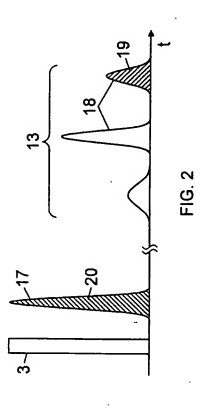
Nummer: Int. Cl.7:

DE 101 05 728 A1 G 01 N 30/62

Offenlegungstag:

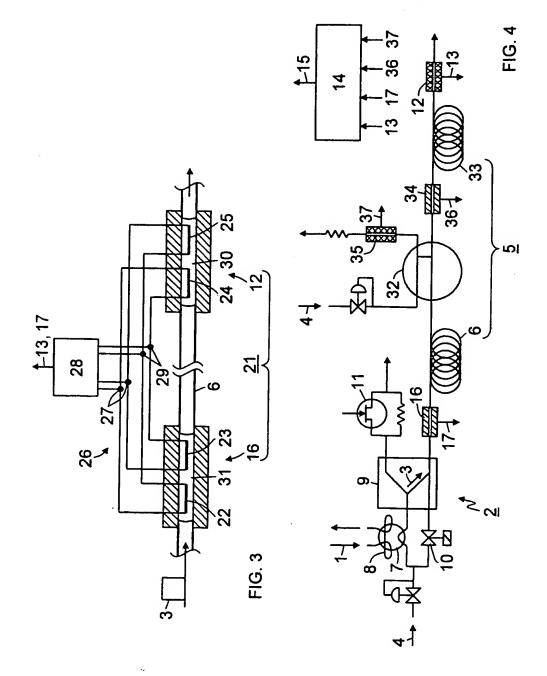




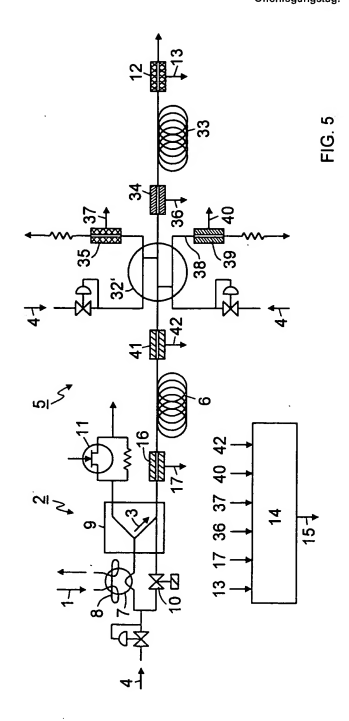


*\$*7.

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: DE 101 05 728 A1 G 01 N 30/62 5. September 2002



Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: DE 101 05 728 A1 G 01 N 30/62 5. September 2002



121

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: DE 101 05 728 A1 G 01 N 30/62 5. September 2002

